# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

07-228762

(43)Date of publication of application: 29.08.1995

\_

(51)Int.CI.

CO8L 69/00 CO8K 3/34

(21)Application number: 06-022832

(71)Applicant: CO-OP CHEM CO LTD

MITSUBISHI CHEM CORP

(22)Date of filing:

21.02.1994

(72)Inventor: YAMAGUCHI AKIRA

KAWA MANABU

# (54) AROMATIC POLYCARBONATE RESIN COMPOSITION

### (57)Abstract:

PURPOSE: To improve the strengths, stiffness, toughness, clarity, molded surface. and melt flowability of an arom. polycarbonate resin by compounding it with an intercalation compd. comprising a specific layered silicate as the host and a specific org. onium ion as the guest. CONSTITUTION: An arom. polycarbonate resin compsn. contains an intercalation compd. comprising a layered silicate having a cation exchange capacity of 30 milliequivalent/100g or higher as the host and an org. onium ion having a polyethylene glycol chain as the guest in an amt. of the compd. of 0.1–10wt.% in terms of inorg. ash. Pref. the guest is a quaternary ammonium ion having a polyethylene glycol chain.

#### **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2000 Japan Patent Office

#### (19)日本国特許庁 (JP)

# (12) 公開特許公報(A)

## (11)特許出願公開番号

# 特開平7-228762

(43)公開日 平成7年(1995)8月29日

(51) Int.Cl.<sup>8</sup>

識別記号

庁内整理番号

FΙ

技術表示箇所

C08L 69/00 C08K 3/34 LPD KKH

審査請求 未請求 請求項の数2 OL (全 7 頁)

(21)出顯番号

特願平6-22832

(71)出願人 000105419

コープケミカル株式会社

東京都千代田区一番町23番地3

(22)出顧日 平成6年(1994)2月21日

(71)出顧人 000005968

三菱化学株式会社 東京都千代田区丸の内二丁目5番2号

(72) 発明者 山口 明

新潟県新潟市榎町3番地 コープケミカル

株式会社新素材研究所内

(72)発明者 加和 学

神奈川県横浜市緑区鴨志田町1000番地 三

菱化成株式会社総合研究所内

(74)代理人 弁理士 長谷川 曉司

## (54) 【発明の名称】 芳香族ポリカーポネート樹脂組成物

## (57)【要約】

【構成】 陽イオン交換容量が30ミリ当量/100g 以上の層状珪酸塩をホストとしポリエチレングリコール 鎖を有する有機オニウムイオンをゲストとする層間化合 物を、無機灰分量として0.1~10重量%含む芳香族 ポリカーボネート樹脂組成物。

【効果】 強度や剛性に優れ、靱性、特に延性を損わず、透明性にも優れ、かつ比重の増加が少なく、成形表面性や溶融流動性に優れ、しかも寸法精度が等方的に改善される。

30

40

### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 陽イオン交換容量が30ミリ当量/10 0 g以上の層状珪酸塩をホストとしポリエチレングリコ ール鎖を有する有機オニウムイオンをゲストとする層間 化合物を、無機灰分量として0.1~10重量%含むこ とを特徴とする芳香族ポリカーボネート樹脂組成物。

【請求項2】 層間化合物がポリエチレングリコール鎖 を有する4級オニウムイオンをゲストとすることを特徴 とする請求項1記載の芳香族ポリカーボネート樹脂組成

#### 【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、特定の層間化合物を含 有する芳香族ポリカーボネート樹脂組成物に関する。

#### [0002]

【従来の技術】従来より、芳香族ポリカーポネート樹脂 の強度や剛性あるいは寸法精度を向上する目的で、様々 な充填材、例えばガラス繊維、炭素繊維、チタン酸カリ ウムウィスカー等の無機繊維、ガラスフレーク、ガラス ビーズ、タルク、マイカ、カオリン、ウォラストナイト 等の無機粉体の配合が行われてきた。しかし、これらの 手法は強度や剛性を高めるものの、透明性を大きく損な う、靱性を損なう、比重が増す、表面外観が低下すると いった欠点があった。こうした充填材あるいは無機粉体 の混合における欠点は、一般に充填材の分散不良あるい は分散物のサイズが大き過ぎること、及びマトリックス 樹脂との界面の接着不良に起因するものと考えられてお り、こうした観点から芳香族ポリカーボネート樹脂にお いても充填材の表面処理や微粉化、形状の工夫等様々な 試みがなされてきているが必らずしも満足できるもので はなかった。

【0003】また充填材の使用により一般の樹脂材料と 同様芳香族ポリカーポネート樹脂においても溶融流動性 が低下するという問題があった。更に、ガラス繊維等の 無機繊維を充填した場合には繊維の配向方向の成形収縮 率が低下するものの、これと垂直方向ではその効果がほ とんど見られないという寸法精度の異方性の問題もあっ

【0004】以上のように、芳香族ポリカーポネート樹 脂の強度や剛性等を改良する目的で様々な無機充填材の 使用が提案されてきたが、材料の透明性や靱性の低下、 比重の増加等の問題を必らずも解決できておらず、ま た、溶融流動性改良の要請は依然としてあり、寸法精度 の改良の点においても問題が残されていた。

#### [0005]

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、強度 や剛性に優れると同時に靱性、特に延性を大きく損なわ ず、透明性にも優れ、かつ比重の増加が少なく成形表面 外観や溶融流動性に優れ、しかも寸法精度が等方的に改 良された芳香族ポリカーポネート樹脂組成物を提供する ことにある。

[0006]

【課題を解決するための手段】本発明は上述の問題を解 決するためになされたものであり、その要旨は、陽イオ ン交換容量が30ミリ当量/100g以上の層状珪酸塩 をホストとしポリエチレングリコール鎖を有する有機オ ニウムイオンをゲストとする層間化合物を、無機灰分量 として0.1~10重量%含むことを特徴とする芳香族 ポリカーボネート樹脂組成物に存する。

2

【0007】以下、本発明をさらに詳細に説明する。本 10 発明で用いられる芳香族ポリカーポネート樹脂は、多価 フェノール類を共重合成分として含有しても良い、1種 以上のピスフェノール類と、ピスアルキルカーボネー ト、ビスアリールカーポネート、ホスゲン等の炭酸エス テル類との反応により製造される。

【0008】ビスフェノール類としては、具体的にはビ ス (4-ヒドロキシフェニル) メタン、1, 1-ビス (4-ヒドロキシフェニル) エタン、1, 1-ビス (4 ーヒドロキシフェニル)プロパン、2,2ービス(4-ヒドロキシフェニル) プロパンすなわちビスフェノール A、2,2-ビス(4-ヒドロキシフェニル)プタン、 2, 2-ビス (4-ヒドロキシフェニル) ペンタン、 2, 2-ビス (4-ヒドロキシフェニル) -3-メチル プタン、2,2-ビス(4-ヒドロキシフェニル)へキ サン、2,2-ビス(4-ヒドロキシフェニル)-4-メチルペンタン、1,1-ビス(4-ヒドロキシフェニ ル) シクロペンタン、1, 1-ビス (4-ヒドロキシフ エニル) シクロヘキサン、ビス (4-ヒドロキシ-3-メチルフェニル) メタン、ピス (4ーヒドロキシー3ー メチルフェニル) フェニルメタン、1, 1-ビス (4-ヒドロキシー3ーメチルフェニル) エタン、2, 2ービ ス(4-ヒドロキシー3-メチルフェニル)プロパン、 2, 2-ビス(4-ヒドロキシ-3-エチルフェニル) プロパン、2,2ーピス(4ーヒドロキシー3ーイソブ ロビルフェニル) プロパン、2, 2-ビス (4-ヒドロ キシー3-sec-ブチルフェニル) プロパン、2,2 ービス (4 ーヒドロキシー3 - s e c ーブチルフェニ ル) プロパン、ビス (4-ヒドロキシフェニル) フェニ ルメタン、1, 1ーピス (4-ヒドロキシフェニル) -1-フェニルエタン、1, 1-ビス (4-ヒドロキシフ エニル) -1-フェニルプロパン、ビス(4-ヒドロキ シフェニル) ジフェニルメタン、ビス (4-ヒドロキシ フェニル) ジペンジルメタン、4,4′ージヒドロキシ ジフェニルエーテル、4, 4′ージヒドロキシジフェニ ルスルホン、4,4′ージヒドロキシジフェニルスルフ ィド、4, 4  $^{\prime}$  ージヒドロキシベンゾフェノン、フェノ ールフタレイン等が挙げられる。この中で代表的なもの は、ビスフェノールA、1, 1ービス(4ーヒドロキシ フェニル)ー1ーフェニルエタン、1,1ービス (4-50 ヒドロキシフェニル)シクロヘキサン、2,2-ビス

(4-ヒドロキシー3-メチルフェニル)プロパン等であり、最も一般的にはピスフェノールAが用いられる。【0009】多価フェノール類は、芳香族ポリカーボネート樹脂のレオロジー的性質を変化させたり表面摩耗特性を改良する目的で共重合成分として用いられ、例えば1,1,1-トリス(4-ヒドロキシフェニル)エタン等のトリスフェノール類等が挙げられる。

【0010】本発明に使用される芳香族ポリカーポネー ト樹脂の製造方法に制限はないが、ピスフェノール類の アルカリ金属塩と求核攻撃に活性な炭酸エステル誘導体 とを原料とし生成ポリマーを溶解する有機溶剤とアルカ リ水との界面にて重縮合反応させる界面重合法、ビスフ ェノール類と求核攻撃に活性な炭酸エステル誘導体とを 原料としピリジン等の有機塩基中で重縮合反応させるピ リジン法、ビスフェノール類とビスアルキルカーポネー トやビスアリールカーボネート等の炭酸エステルとを原 料とし溶融重縮合させる溶融重合法が一般に知られてい る。ここで界面重合法とピリジン法で用いられる求核攻 撃に活性な炭酸エステル誘導体としては、ホスゲン、カ ルボジイミダゾール等が挙げられ、中でもホスゲンが入 手容易性から最も一般的である。溶融重合法に用いられ る炭酸エステルの具体例については、(a)ビスアルキ ルカーボネートとしてジメチルカーボネート、ジエチル カーボネート、ジーnープロピルカーボネート、ジイソ プロピルカーボネート、ジーnーブチルカーボネート等 が、(b)ピスアリールカーボネートとしてはジフェニ ルカーポネート、ビス (2, 4-ジクロロフェニル) カ カーポネート、ビス (2-ニトロフェニル) カーボネー ト、ビス (2-シアノフェニル) カーボネート、ビス (4-メチルフェニル) カーボネート、ビス (3-メチ ルフェニル) カーボネート、ジナフチルカーボネート、 等が挙げられる。この中では、入手容易性の点からジメ チルカーボネート、ジエチルカーポネート等のビスアル キルカーボネート、ジフェニルカーポネート、ビス (3 ーメチルフェニル)カーポネート、ピス (4ーメチルフ ェニル) カーボネート等のビスアリールカーボネートが 好ましく用いられ、中でも反応容易性からジフェニルカ ーポネートが最適である。

【0011】本発明で用いられる芳香族ポリカーボネート樹脂の分子量には特に制限はないが、通常は40℃のテトラヒドロフラン(THF)溶媒によるゲルパーミエーションクロマトグラフィ(GPC)において、単分子量分散ポリスチレンを対照としての重量平均分子量Mwが15,000以上、製性や成形容易性から好ましくは20,000~80,000程度、最も好ましくは35,000~65,000程度が適当である。

【0012】本発明に用いられる層状珪酸塩としては、A1、Mg、Li等を含む八面体シート構造を2枚のSiO、四面体シート構造がはさんだ形の2:1型が好適

であり、その単位構造である1層の厚みは通常9.5A程度である。具体的には、モンモリロナイト、ヘクトライト、フッ素ヘクトライト、サポナイト、バイデライト、スチブンサイト等のスメクタイト系粘土鉱物、Li型フッ素テニオライト、Na型四珪素フッ素雲母等の膨潤性合成雲母、バーミキュライト、フッ素バーミキュライト、ハロイサイト等が挙げられ、天然のものでも合成されたものでも良い。

【0013】本発明においては、これらの層状珪酸塩の 陽イオン交換容量(CEC)は30ミリ当量/100g 以上である必要があるが、好適には50ミリ当量/10 0g以上、さらに好適には70ミリ当量/100g以上 であるのが望ましい。陽イオン交換容量は、メチレンブ ルーの吸着量測定により求めることで測定される。陽イ オン交換容量が30ミリ当量/100g未満では、層間 への有機オニウムイオンの挿入(インターカレーショ ン) 量が不十分となり芳香族ポリカーボネート樹脂への 分散性が悪くなるため、組成物の強度や剛性の上昇が十 20 分でなく成形表面外観も悪くなる。陽イオン交換容量や 入手容易性からこれらの層状珪酸塩の中でも、モンモリ ロナイト、ヘクトライト等のスメクタイト系粘土鉱物、 Li型フッ素テニオライト、Na型フッ素テニオライ ト、Na型四珪素フッ素雲母等の膨潤性合成雲母が好適 に用いられ、特に入手容易性からはベントナイトを精製 して得られるモンモリロナイトが、純度の点ではLi型 フッ素テニオライト(下記式A)、Na型フッ素テニオ ライト(下記式B)、Na型四珪素フッ素雲母(下記式 C) 等の膨潤性フッ素雲母が本発明には最適である。な お、式A、B、Cは理想的な組成を示したものであり、 厳密に一致している必要はない。

#### [0014]

【化1】

$$LiMg_2Li$$
 (Si<sub>4</sub> O<sub>10</sub>) F<sub>2</sub> (A)

$$NaMg2 Li (Si4 O10) F2$$
 (B)

$$NaMg_{2.5}$$
 (S i 4 O<sub>10</sub>) F<sub>2</sub> (C)

【0015】本発明に用いられる層間化合物のゲストとしてはポリエチレングリコール鎖を有する有機オニウムイオンがあげられる。ここで有機オニウムイオンとは、アンモニウムイオン、ホスホニウムイオン、スルホニウムイオン、複素芳香環由来のオニウムイオン等に代表される構造を持つものである。本発明における該オニウムイオンを存在させることにより、負に帯電した珪酸塩の層間に分子間力の小さい有機構造を導入することがある。本質的にそのオニウムイオン種に制限はないが、該イオンが芳香族ポリカーボネート親和性の構造であるポリエチレングリコール鎖を有することが本発明の要点である。オニウムイオン種としては入手容易性と安定性のある。オニウムイオン種としては入手容易性と安定性のある。オニウムイオン種としては入手容易性と安定性の

構造が好適である。また、該オニウムイオンは、芳香族 ポリカーボネート親和性の構造を有する、ポリカーボネ ート鎖、ポリエステル鎖、ポリアクリレート鎖、ポリメ タクリレート鎖、ポリスチレン鎖、ポリフェニレンエー テル鎖等を有していても良い。好ましいオニウムイオン として例えば、 [PEG] アンモニウム (以下 [PE G] はポリエチレングリコール鎖を表す) のような 1 級 アンモニウムイオン、メチル [PEG] アンモニウム、 ドアシル [PEG] アンモニウム、ヘキサアシル [PE G] アンモニウム等の2級アンモニウムイオン、ジメチ ル [PEG] アンモニウム、メチルドデシル [PEG] アンモニウム、メチルオクタデシル [PEG] アンモニ ウム、メチルピス [PEG] アンモニウム、ドデシルビ ス [PEG] アンモニウム、ヘキサデシルピス [PE G] アンモニウム等の3級アンモニウムイオン、式Dで 示されるジアルキルビス

[0016]

[化2]

【0017】 [PEG] オニウムイオン (式D中、 R1 、R2 は独立に炭素数18以下のアルキル基を表 し、Xは窒素原子又はりん原子である。m及びnはそれ ぞれ1以上の整数であり、2<m+n<60、好ましく は10<m+n<30である。) 等の4級オニウムイオ ンであって、具体的には、ジメチルビス「PEG」アン モニウム、ジエチルビス [PEG] アンモニウム、ジブ **チルビス [PEG] アンモニウム、メチルエチルビス** [PEG] アンモニウム、メチルドデシルビス [PE G] アンモニウム、メチルオクタデシルビス [PEG] アンモニウム等のジアルキルビス [PEG] アンモニウ ムイオン、ジメチルビス [PEG] ホスホニウム、ジェ チルビス [PEG] ホスホニウム、ジブチルビス [PE G] ホスホニウム、メチルエチルピス [PEG] ホスホ ニウム、メチルドデシルビス [PEG] ホスホニウム、 メチルオクタデシルビス [PEG] ホスホニウム等のジ アルキルビス [PEG] ホスホニウムイオン、メチルト リス [PEG] アンモニウム、エチルトリス [PEG] アンモニウム、プチルトリス [PEG] アンモニウム、 ドアシルトリス [PEG] アンモニウム、オクタデシル トリス [PEG] アンモニウム等のアルキルトリス [P EG] アンモニウムイオン、メチルトリス [PEG] ホ スホニウム、エチルトリス [PEG] ホスホニウム、プ チルトリス [PEG] ホスホニウム、ドアシルトリス [PEG] ホスホニウム、オクタデシルトリス [PE G] ホスホニウム等のアルキルトリス [PEG] ホスホ ニウムイオン等が挙げられる。このうち入手容易性から は、ジメチルピス [PEG] アンモニウム、メチルドア シルビス [PEG] アンモニウム等のジアルキルビス

[PEG] アンモニウムイオンが、熱安定性からは、ジメチルピス [PEG] ホスホニウム、メチルドデシルビス [PEG] ホスホニウム等のジアルキルビス [PEG] ホスホニウムイオンがそれぞれ特に好ましい。

【0018】本発明の樹脂組成物の原料として好適に用いられる、陽イオン交換容量が30ミリ当量/100g以上の層状珪酸塩をホストとし有機オニウムイオンをゲストとする層間化合物とは、有機オニウムイオンを、負の層格子および交換可能なカチオンを含有する粘土と反応させる公知の技術(例えば特公昭61-5492号公報、特開昭60-42451号公報等に記載)により製造される、層間に該オニウムイオンが挿入(インターカレーション)された化合物を意味する。該層間化合物の調製は、例えば特願平5-245199号、特願平5-245200号等に記載された4級アンモニウムイオンの挿入の場合の反応及び精製方法等により行われる。

【0019】層間化合物中の有機オニウムイオンの量は、原料の層状珪酸塩の陽イオン交換容量に対し0.8~2.0当量の範囲であれば特に制限はないが、通常の反応条件では1.0~1.3当量程度のものとなる。この量が0.8当量よりも少ないと、芳香族ポリカーボネート樹脂への分散性が低下し、2.0当量より多いと該オニウムイオン由来の遊離化合物が顕著となり、成形時の熱安定性低下、発煙、金型汚染、臭気等の原因となる場合がある。

【0020】層間化合物の水分量は、芳香族ポリカーボネート樹脂との混合時の加水分解等の望ましくない副反応を低減するために、7wt%以下、好ましくは5wt%以下、最も好ましくは3wt%以下に制御することが望ましい。該水分量が7wt%を超えると芳香族ポリカーボネートの加水分解による分子量低下が顕著となり、組成物の靱性が大きく低下する。

【0021】本発明の芳香族ポリカーボネート樹脂組成物においては、層状珪酸塩を無機灰分量として0.1~10重量%、靱性保持と補強効果発現の観点から好適には0.3~5重量%、延性発現の点で最も好適には0.3~4重量%含むのが望ましい。ここで無機灰分量とは、芳香族ポリカーボネート組成物の有機成分を650℃の電気炉内で完全40に焼失せしめた残渣の重量分率のことである。該無機灰分量が0.1重量%未満の場合は弾性率の向上が顕著でなく、一方10重量%を超えると靱性低下が大きく、いずれの場合も好ましくない。なお、層間化合物を添加する場合は各々単独で用いてもよく併用してもよい。

【0022】本発明における、特定の陽イオン交換容量の層状珪酸塩にポリエチレングリコール鎖を含有する有機オニウムイオンをインターカレーションした層間化合物は、芳香族ポリカーボネート樹脂マトリックスに対し極めて優れた劈開分散性を有し、樹脂マトリックス中に 60 微分散され、芳香族ポリカーボネート樹脂の延性を維持

しながら極めて効率的に強度や剛性を向上させ、射出成 形品において等方的に低い成形収縮率を発現し、しかも 優れた透明性を示し溶融粘度を大きく低減させる。

【0023】本発明においては、陽イオン交換能を持つ 層状珪酸塩の層間陽イオンの有機オニウムイオンによる 交換現象において、有機オニウムイオンの構造制御によ り層間の疎水性を変化させ、構造が制御された有機オニ ウムイオンのインターカレーションによる層間引力の低 減と層間距離の増大の相乗効果により、溶融した芳香族 ポリカーポネート樹脂中での機械的剪断力のような簡便 な手段でも劈開分散が容易に達成される。

【0024】本発明において、層状珪酸塩と芳香族ポリ カーボネート樹脂との混合方法には特に制限はないが、 層間化合物を用いる場合には芳香族ポリカーボネート樹 脂の溶融状態で機械的剪断下行われることが肝要であ り、この範囲において任意の段階で添加できる。例え ば、重合前の芳香族ポリカーボネート原料に添加し芳香 族ポリカーボネートの溶融重合とともに撹拌混合する方 法、芳香族ポリカーボネートの溶融重合途中ないしは溶 融重合後チップ化前に添加し撹拌混合する方法、あるい はチップ化後の芳香族ポリカーボネート樹脂に添加し押 出機等の混練機にて溶融混合する方法等任意の方法で混 合可能であるが、生産性、簡便性、汎用性から混練機を 用いた方法が好ましい。中でも、剪断効率の高い二軸押 出機の使用が好ましく、該層間化合物に含まれる水分を 効率的に除去できるベント付き二軸押出機の使用が最適 である。本発明の芳香族ポリカーボネート樹脂組成物に は、本発明の目的を損なわない限りにおいて必要に応じ 常用の各種添加成分、例えばガラス繊維、炭素繊維等の 無機繊維、ガラスフレーク、ガラスビーズ、雲母等の無 機粉体、各種可塑剤、安定剤、着色剤、難燃剤等を添加 できる。

【0025】更に、本発明の芳香族ポリカーボネート樹脂組成物には、本発明の目的を損なわない限りにおいて必要に応じ通常の芳香族ポリカーボネート樹脂にプレンドされる熱可塑性樹脂や熱可塑性エラストマー、例えばポリアミド樹脂、芳香族ポリエステル樹脂、ポリアリレート樹脂、ABS樹脂、ポリフェニレンエーテル樹脂、ポリアリーレンスルフィド樹脂、エポキシ樹脂、フェノキシ樹脂、ポリスチレン樹脂、無水マレイン酸変性ポリ\*40

\*スチレン樹脂、エポキシ基を有する化合物で変性されたポリスチレン樹脂、芳香族ポリカーボネートポリシロキサン共重合体、ポリエステルエラストマー、酸無水物基またはエポキシ基を有する化合物で変性されたスチレン系熱可塑性エラストマー、アクリルゴム、コアーシェル型アクリルゴム、MBSゴム等を加えてもよい。

## [0026]

【実施例】以下、本発明を更に詳細に説明するが、本発明はその要旨を越えない限り、以下の実施例に限定されるものではない。

## 【0027】〔評価項目と測定方法〕

[引張試験] ASTM D-638によった。降伏強度 (YSと略記、単位kg/cm²)、弾性率(TMと略 記、単位kg/cm²)、破断伸び(UEと略記、単位 %)を測定した。

[表面外観観察] 目視評価により射出成形品の表面の平 滑性を比較した。

[濁度]透明性評価として日本電色工業(株)製濁度計 NDH-300Aにより引張試験片(1/8インチ厚) の濁度(ヘーズ)を測定した。

「成形収縮率」2mm厚、8cm角フィルムゲートの金型により平板を射出成形し、流動方向(MD)とMDと垂直方向(TD)の2方向の寸法を測定して求めた。

【0028】 [溶融流動性] 射出成形時の最低充填射出圧(kg/cm²) により評価した。

[分子量] テトラヒドロフラン溶媒によるゲルパーミエーションクロマトグラフィ(東ソー(株)製HLC-8020, カラム:GMHXL, 温度:40℃)により単分子量分散ポリスチレンを対照とした重量平均分子量Mwを測定した。

【0029】〔使用した層状珪酸塩〕使用した層状珪酸塩の名称、鉱物名、種類、メチレンブルー吸着法により測定した陽イオン交換容量(CECと略記)、メーカーを表-1に記載した。また、層間化合物として市販の有機ベントナイトであるエスベン74(豊順工業(株)製、モンモリロナイトとジメチルジオクタデシルアンモニウムイオンを主体とする層間化合物)も使用した。

[0030]

【表1】

表 - 1

名 称	鉱 物 名	種類	CEC"	メーカー
クニピアF	モンモリロナイト	天然	1 2 0	クニミネ工業(株)
ME100	膨潤性フッ素雲母	合成	8 0	コープケミカル(株)
ダイモナイト	同上	合成	1 4	トピー工業(株)
A - 6 1	霊 母	天然	イオン交換性なし	山口雲母工業所(株)

1) ミリ当量/100g

20

し、ここに層状珪酸塩のCECの1.2倍当量のオニウムイオンの塩酸塩を添加して6時間撹拌した。精製した 沈降性の固体を濾別し、次いで25リットルの脱塩水中で撹拌洗浄後再び濾別した。この洗浄と濾別の操作を少なくとも3回行い、洗液の硝酸銀試験で塩化物イオンが検出されなくなるのを確認した。得られた固体は3~7日の風乾後乳鉢で粉砕した。毎帰条件はゲストのオニウムイオンの種類により変動するが、最大粒径が100μm程度となる粉砕性の確保と、窒素気流下120℃で1時間保持した場合の熱重量減少で評価した残留水分量が2~3 w t %となることを指標とした。層間化合物の灰分量は、窒素気流下500℃で3時間保持した場合の残渣の重量分率を採用し、実施例と比較例の理論灰分量の計算に供した。

【0032】 [実施例1~9] ビスフェノールAポリカーボネート(ノバレックス7025PJ、重量平均分子量Mw=45000、三菱化成(株)製、ノバレックスは登録商標)のフレークと表-2に示した層間化合物とを配合し、東芝機械(株)製の二軸押出機TEM35Bによりバレル温度設定280℃、スクリュ回転数150rpmの条件でベントを使用しながら溶融押出しチップ化した。得られたチップは日本製鋼所(株)製の射出成形機J28SAにより、バレル温度280℃、金型表面実測温度80℃、射出/冷却=10/10秒、射出速度最大の条件で成形し、引張試験片、曲げ試験片、平板をそれぞれ得た。組成物の灰分量は、成形片約1.5gを精秤し、650℃の電気炉内で完全に有機物を焼失せしめた残渣の重量分率を採用した。

【0033】 [比較例1] 層間化合物を加えずに実施例と同様の溶融押出実験を行った。

【0034】 [比較例2,3] 層間化合物の有機オニウムイオンとして、ポリエチレングリコール鎖を持たない

ものを用いて実施例1と同様の溶融押出実験を行った。 【0035】 [比較例4] 層間化合物の代わりにME100を用いて実施例1と同様の溶融押出実験を行った。 【0036】 [比較例5] 陽イオン交換容量 (CEC)が30ミリ当量/100g未満の層状珪酸塩(ダイモナイト)を用いて実施例1と同様の溶融押出実験を行った。

10

【0037】 [比較例6] 汎用層状フィラーである天然 雲母(A-61) を用いて実施例1と同様の溶融押出実 験を行った。

【0038】 [比較例7,8] 実施例1と同様の溶融押出実験を、灰分量がそれぞれ0.1重量%未満、及び10重量%を超えるように配合して行った。実施例1~9と比較例1~8の評価結果として、灰分量、引張試験、表面外観、溶融ストランド透明性を表-2に、分子量、溶融流動性、成形収縮率を表-3にそれぞれ示した。

【0039】表-2から、本発明の実施例の組成物は、 雲母の添加(比較例6)に比べ少量の無機物の添加での 強度や弾性率の向上が顕著であり、しかも引張破断伸び (UE)に示される靱性の低下が少なく射出成形品の表 面外観も良好なものであることがわかる。

【0040】また、比較例2、3のようなポリエチレングリコール鎖を持たない有機オニウムイオンを層間化合物のゲストとして用いたものは、同等灰分量の実施例のものに比べ濁度が大きくなることがわかる。層状珪酸塩の陽イオン交換容量が小さい場合(比較例5)には濁度が大きく、表面外観も平滑ではないこともわかる。

【0041】更に、表-3から本発明の実施例の組成物は、溶融流動性が大幅に改善され、また、成形収縮率も等方的に改善されることもわかる。

[0042]

【表2】

12

表 - 2

No.		層間化合物	灰分量	31	張試	験	表	面	遇 度
147	層状珪酸塩	有機オニウムイオン	(#t%)	YS	TM	UE	外	観	(%)
実施例 1	ME 1 0 0	メチルドデシルビス [PEG] アンモニウム	0. 36	610	21400	130	平	清	15. 1
<b>"</b> 2	ME100	メチルドデシルビス [PEG] アンモニウム	1. 30	632	25400	102	平	滑	46. 3
更施例3	ME100	メチルドデシルビス [PEG] アンモニウム	3. 00	653	28000	25	並	滑	72. 9
定施例 4	ME100	メチルドデシルビス [PEG] アンモニウム	6. 07	<b>*</b> )	34900	4	邳	滑	84. 3
英施例 5	ME100	メチルドデシルピス [PEG] アンモニウム	9. 03	*)	45200	2	业	滑	89. 0
定施例 6	ME100	メチルドデシルピス [PEG] ホスホニウム	1. 28	630	25000	110	平	滑	45. 1
医施例7	クニピアF	ジメチルピス [PEG] アンモニウム	1.45	631	25400	78	平	滑	50.0
医施例8	クニピアF	メチルドデシル 【PEG】 アンモニウム	1. 10	620	24200	76	壶	滑	49. 1
医施例 9	クニピアF	ドデシルビス [PEG] アンモニウム	1.21	625	24400	71	平	滑	51.4
比較例 1	(なし)	(なし)	0.00	583	19900	131	平	滑	3. 62
比較例 2	エスペン゛	7 4	1.34	629	24800	99	<b>₹</b>	滑	61.0
北較例3	クニピアF	トリプチルヘキサデシルホスホニウム	2, 35	640	26700	69	平	滑	<i>7</i> 5. 9
比較例4	ME100	(なし)	1.01	598	21000	111	粒子	Fあり	61. 6
七較例 5	ダイモナイト	メチルドテシルビス [PEG] アンモニウム	1. 28	625	22200	94	粒子	Fあり	62, 9
比較例 6	A - 61	(なし)	2.10	586	21100	78	粒子	Fあり	88. 7
七較例 7	ME 1 0 0	メチルドテシルピス [PEG] アンモニウム	0.09	585	20400	130	平	滑	10.6
七較例8	ME 1 0 0	メチルドテシルビス [PEG] アンモニウム	11.31	(非常	に脆く	成形雕	型時割	引れる)	測定せ
		*) 降伏せず。							

[0043]

\* \* 【表3】

Na.	重量平均分子量	最低充填射出圧	成形収縮率(%)				
	Mw	(kg/cm²)	MD	TD			
実施例 1	44700	940	0. 49	0.56			
実施例 2	41600	890	0.43	0.46			
実施例 5	(測定:	반 5 )	0. 35	0. 37			
比較例 1	45000	1500	0.50	0.64			

## [0044]

【発明の効果】本発明の芳香族ポリカーボネート樹脂組成物は、強度や剛性に優れ、靱性、特に延性を損わず、透明性にも優れ、かつ比重の増加が少なく、成形表面性や溶融流動性に優れ、しかも寸法精度が等方的に改善さ

れる。又、本発明により得られる芳香族ポリカーボネート樹脂組成物は、低比重、良好な表面外観、高強度、高 剛性、高靱性、低成形収縮率、良好な溶融流動性等の性 能に基づき、様々な機械部品、自動車部品、電気電子部 品、シート、フィルム、包材等に応用できる。